

BREVET D'INVENTION



CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

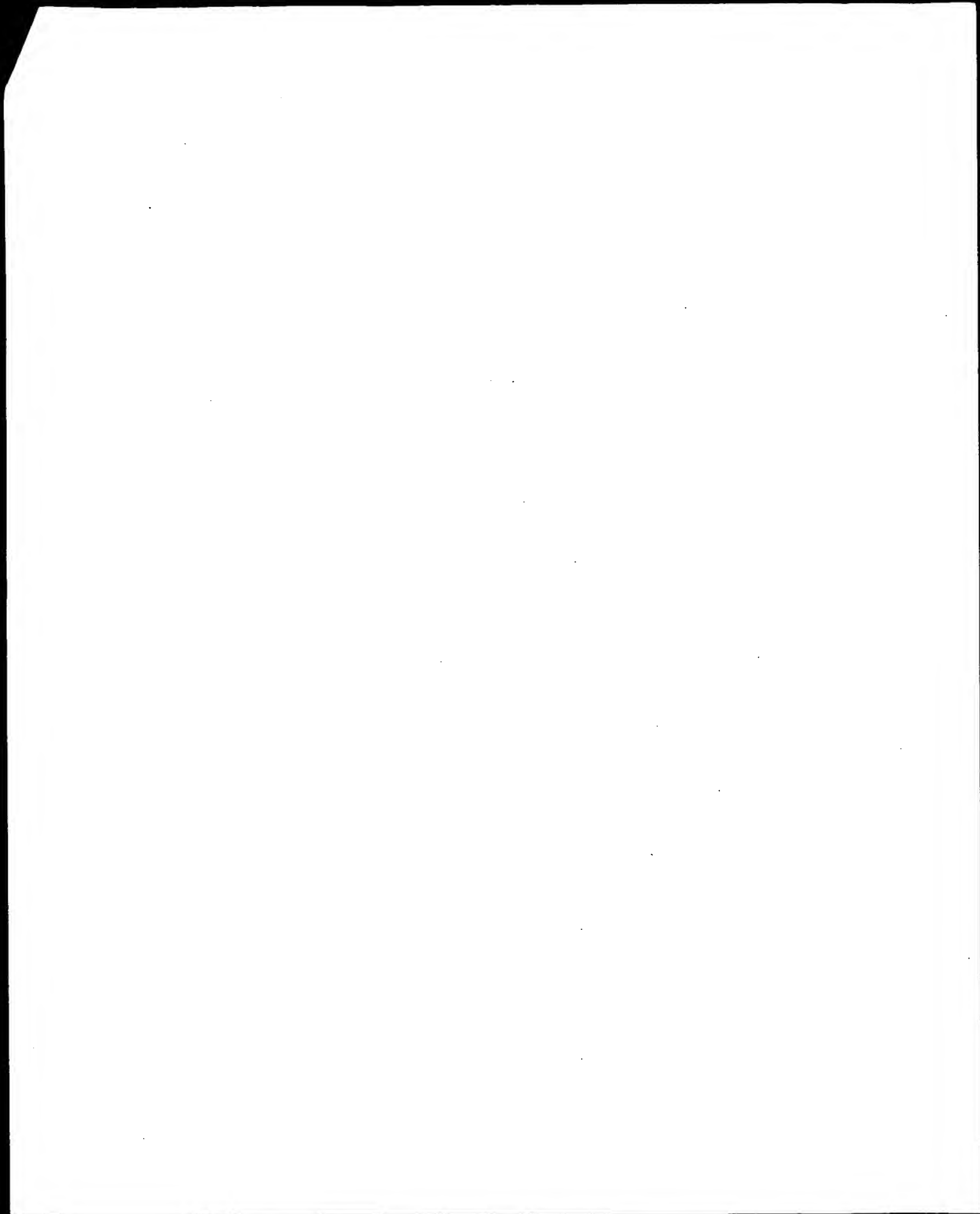
COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le **24 JUIL 2001**

Pour le Directeur général de l'Institut
national de la propriété industrielle
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

Confirmation d'un dépôt par télécopie ☐

Cet imprimé est à remplir à l'encre noire en lettres capitales

Réservé à l'INPI

DATE DE REMISE DES PIÈCES **20 JAN. 1999**
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL **99 00587 -**
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT **75**
DATE DE DÉPÔT **20 JAN. 1999**

1 **NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE**

**CABINET LAVOIX
2 Place d'Estienne d'Orves
75441 PARIS CEDEX 09**

2 **DEMANDE** Nature du titre de propriété industrielle

☒ brevet d'invention ☐ demande divisionnaire
☐ certificat d'utilité ☐ transformation d'une demande de brevet européen

☐ demande initiale
☐ brevet d'invention

n° du pouvoir permanent **BFF 98/0621** références du correspondant **53-20-14-20** téléphone

Établissement du rapport de recherche

☐ différé ☒ immédiat

Le demandeur, personne physique, requiert le paiement échelonné de la redevance ☐ oui ☐ non

Titre de l'invention (200 caractères maximum)

Composés tripeptidiques utiles à titre d'inhibiteurs sélectifs de l'aminopeptidase A et compositions pharmaceutiques correspondantes.

3 **DEMANDEUR (S)** n° SIREN code APE-NAF

Norm et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination

INSTITUT NATIONAL DE LA SANTÉ ET DE LA RECHERCHE MÉDICALE (INSERM)

Forme juridique

Nationalité (s) **Française**

Adresse (s) complète (s)

101 Rue de Tolbiac, 75013 PARIS

Pays

FR

En cas d'insuffisance de place, poursuivre sur papier libre ☐

4 **INVENTEUR (S)** Les inventeurs sont les demandeurs ☐ oui ☒ non Si la réponse est non, fournir une désignation séparée

5 **RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES** ☐ requise pour la 1ère fois ☐ requise antérieurement au dépôt : joindre copie de la décision d'admission

6 **DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE**

pays d'origine

numéro

date de dépôt

nature de la demande

7 **DIVISIONS** antérieures à la présente demande n° date n° date

8 **SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE**

(nom et qualité du signataire)

**CABINET LAVOIX
M. MONCHENY n° 92.1179**

M. Monchény

SIGNATURE DU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTION SIGNATURE APRÈS ENREGISTREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI

Gr



BREVET D'INVENTION, CERTIFICAT D'UTILITE

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DEPARTEMENT DES BREVETS

26bis, rue de Saint-Petersbourg
75800 Paris Cédex 08
Tél. : 01 53 04 53 04 - Télécopie : 01 42 93 59 30

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

99 00587

TITRE DE L'INVENTION :

**Composés tripeptidiques utiles à titre
d'inhibiteurs sélectifs de l'aminopeptidase A et compositions
pharmaceutiques correspondantes.**

LE(S) SOUSSIGNÉ(S)

**INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE
(INSERM)**

101 Rue de Tolbiac, 75013 PARIS FRANCE FRANCE

DÉSIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

ROQUES Bernard

38, rue Cabanis 75014 PARIS FRANCE

FOURNIE-ZALUSKI Marie-Claude

16 avenue de Bouvines 75011 PARIS FRANCE

BISCHOFF Laurent

38, rue de la sablière 75014 PARIS FRANCE

DAVID Christelle

Résidence Les Damades

2, allée Jules Vallès 92000 NANTERRE FRANCE

LLORENS-CORTES Catherine

9 avenue de la Promenade

91440 BURES/YVETTE FRANCE

NOTA : A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

Paris, le 10 Mars 1999

CABINET LAVOIX

M. MONCHENY n° 92.1179

N. Moncheny

DOCUMENT COMPORTANT DES MODIFICATIONS

PAGE(S) DE LA DESCRIPTION OU DES REVENDICATIONS OU PLANCHE(S) DE DESSIN			R.M.*	DATE DE LA CORRESPONDANCE	TAMPON DATEUR DU CORRECTEUR
Modifiée(s)	Supprimée(s)	Ajoutée(s)			
p 25 à 29	p 30		X	27/7/99	J P M - 02 AOUT 1999

Un changement apporté à la rédaction des revendications d'origine, sauf si celui-ci découle des dispositions de l'article R.612-36 du code de la Propriété Intellectuelle, est signalé par la mention «R.M.» (revendications modifiées).

La présente invention a pour objet de nouveaux composés à intérêts thérapeutiques utiles notamment à titre d'inhibiteurs sélectifs de l'aminopeptidase A et les compositions pharmaceutiques correspondantes.

5 L'aminopeptidase A est une ectopeptidase à zinc impliquée de façon très spécifique dans la dégradation de substrats peptidiques possédant en position N-terminale un résidu Asp ou Glu.

10 Parmi les peptides biologiquement actifs du système nerveux central ou périphérique, l'octapeptide C-terminal de la cholécystokinine CCK₈ et l'angiotensine II constituent précisément des substrats physiologiques de l'aminopeptidase A.

15 La CCK₈ interagit avec deux types de récepteurs, les sites CCK-A principalement situés à la périphérie et les récepteurs CCK-B préférentiellement situés dans le système nerveux central. Au niveau périphérique, la CCK₈ stimule les contractions de la vésicule biliaire et de l'iléon, augmente la mobilité intestinale et stomacale, favorise la sécrétion d'enzymes pancréatiques. Dans le système nerveux central, la CCK₈ régule le comportement alimentaire, favorise
20 la libération d'hormones hypophysaires et induit des modifications comportementales liées à l'anxiété.

En conséquence, l'emploi d'inhibiteurs de la dégradation de la CCK₈ constitue un moyen efficace pour intervenir au niveau de ces différents processus physiologiques et donc les moduler.

25

En ce qui concerne l'angiotensine II et son métabolite, l'angiotensine III, elles font partie de la cascade angiotensinergique, interagissent avec les récepteurs ATI et ATII et interviennent de façon différente dans le contrôle central et périphérique de la pression sanguine et la libération
30 d'hormones hypophysaires comme la vasopressine.

En conséquence, dans ce cas particulier, il est envisageable de moduler la pression artérielle et la libération de vasopressine en inhibant la dégradation de l'angiotensine II en angiotensine III. Ceci constituerait une voie

thérapeutique pour traiter l'hypertension artérielle essentielle et secondaire, l'insuffisance cardiaque et rénale, les troubles de l'homéostasie hydrodynamique, l'infarctus du myocarde et la protéinurie chez les diabétiques.

5 Des inhibiteurs d'APA ont déjà été proposés dans la littérature. Ils répondent plus particulièrement à la formule générale A suivante :



dans laquelle R_A représente préférentiellement une chaîne aliphatique substituée par un groupe chargé négativement (Wilk et al. (1990) *Neuropeptides* **16**, 163-168 ; Chauvel et al. (1994) *J. Med. Chem.* **37**, 1339-1346, *J. Med. Chem.* **37**, 2950-2956).

Toutefois cette famille de composés présente l'inconvénient majeur d'être dénuée d'un caractère sélectif à l'égard de l'aminopeptidase A.

15 Parallèlement à l'inhibition de l'aminopeptidase A, ces composés inhibent également l'aminopeptidase N. C'est ainsi que leurs K_i sont au mieux de l'ordre de 10^{-7} M sur l'APA et leur facteur de sélectivité vis à vis de l'APN relativement faible (inférieur à 100).

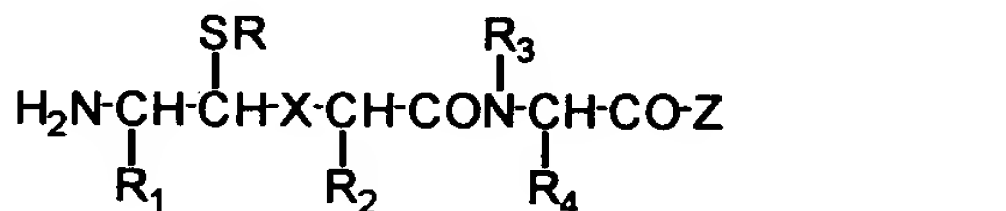
Il est clair que ce comportement non sélectif constitue un handicap sur le plan thérapeutique.

20

La présente invention a précisément pour objet de proposer une nouvelle famille de composés qui avantageusement possède un caractère de sélectivité à l'égard de l'APA.

25

Plus précisément, la présente invention a pour objet un composé de formule générale I :



30

dans laquelle :

- R_1 représente une chaîne alkyle, alkényle ou alkynyle, cycloalkyle, ou (cycloalkyle)alkyle substituée par au moins un groupement

– -COOH , éventuellement estérifié par un groupe alkyle comportant de 2 à 12 atomes de carbone,

– SO_3H , éventuellement protégé par un groupement néopeptidique,

5 – PO_3H_2 , éventuellement substitué par un groupement $(\text{-CH}_2\text{CH}_2\text{SCOCH}_3)$, ou

– tétrazolyle.

• R_2 représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyle)alkyle, (hétéroaryl)alkyle substituée ou non par au moins un
10 groupement OH , OR , SR' , NH_2 , NHR' , guanidinyne, COOH , CONH_2 , ou un atome d'halogène choisi parmi le F, Cl, Br ou I avec R' représentant un alkyle en C_1 à C_4 linéaire ou ramifié.

• R_3 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,

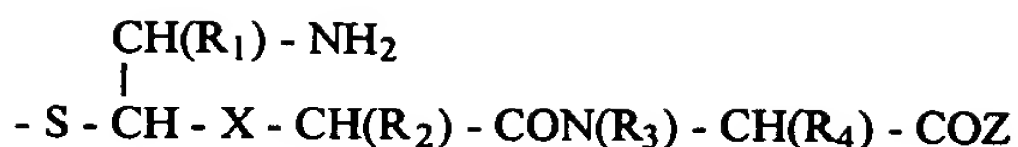
• R_4 représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle,
15 (cycloalkyl)alkyle, (hétéroaryl)alkyle, hétérocycloalkyle ou (hétérocycloalkyl)alkyle substituée par au moins un groupement CO_2H , CONH_2 , SO_3H , SO_2NH_2 , PO_3H_2 ou tétrazolyle, avec les groupements CO_2H , SO_3H et PO_3H_2 pouvant être protégés comme décrit ci-dessus,

• R_3 et R_4 peuvent constituer ensemble un composé hétérocyclique, à 5 ou 6
20 chaînons, substitué par au moins un groupement CO_2H , CONH_2 , SO_3H , SO_2NH_2 ou PO_3H_2 avec les groupements CO_2H , SO_3H et PO_3H_2 pouvant être protégés comme décrit ci-dessus,

• X représente un groupement CONH ou CH_2NH ,

• Z représente un groupement OH , $\text{OCH}_2\text{-C}_6\text{H}_5$ ou $\text{NR}''\text{R}'''$ dans lequel R'' et R'''
25 peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,

• R représente un atome d'hydrogène ou un groupement de formule II



II

correspondant au disulfure symétrique de l'inhibiteur avec R₁, R₂, R₃, R₄, X et Z étant tels que définis ci-dessus, et leurs dérivés.

5 Les définitions des différents groupements proposés dans la formule générale I des composés revendiqués sont précisées dans la liste ci-dessous. Ces définitions s'appliquent aux termes tels qu'ils sont utilisés à travers ce texte (à moins qu'elles soient limitées à des exemples précis) soit individuellement soit en tant que faisant partie d'un groupe plus large.

10 C'est ainsi qu'au sens de l'invention, on entend désigner par :

- Alkyle, une chaîne aliphatique saturée linéaire ou ramifiée de 1 à 6 carbones.
- Alkényle, une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée de 2 à 6 carbones possédant une double liaison.
- 15 – Alkynyle, une chaîne aliphatique de 2 à 6 carbones possédant une triple liaison.
- Cycloalkyle, un cycle hydrocarboné saturé de 3 à 6 carbones.
- Aryle, un cycle aromatique à 6 carbones, condensé ou non et/ou substitué ou non par un ou deux autres cycles aromatiques à 6 carbones.
- 20 – Hétéroaryle, un hétérocycle aromatique à 5 ou 6 chaînons contenant 1 ou 2 hétéroatomes choisi parmi N, S, O, éventuellement condensés ou substitués par un cycle aromatique à 6 carbones.
- Hétérocycloalkyle, un hétérocycle saturé à 5 ou 6 chaînons contenant 1 ou 2 hétéroatomes pris parmi N, S, O éventuellement condensé ou substitué par
- 25 un cycle saturé à 6 maillons.

Au sens de la présente invention, on entend couvrir sous le terme "dérivés" notamment les sels d'addition des composés de formule générale (I) obtenus avec des acides organiques ou minéraux pharmacologiquement

30 acceptables. Il peut par exemple s'agir de sels tels que les chlorhydrate,

bromhydrate, sulfate, nitrate, borate, phosphate, méthane sulfonate, acétate, fumarate, succinate, ascorbate, oxalate, lactate, pyruvate, citrate, tartrate, maléate, malonate, benzoate, diaminobenzène sulfonate, chromoglycate, benzène sulfonate, cyclohexane sulfonate, toluène sulfonate, dipropyl acétate,
 5 glucose-1 phosphate, palmoate et palmitate.

Parmi ces dérivés, on peut également citer les dimères de composés de formule générale I, constitués par deux molécules de composés de formule générale I, identiques ou différentes, couplées entre elles au niveau
 10 de leurs atomes de soufre respectifs. Dans ce cas particulier, R représente le groupement de formule II identifié précédemment.

De même, la présente invention s'étend aux différentes formes énantiomériques des composés revendiqués.

En effet, les composés de formule (I), possédant plusieurs
 15 carbones asymétriques, ils existent sous forme de mélanges soit racémiques ou de diastéréoisomères ou encore sous forme de stéréoisomères purs.

Les composés optiquement purs peuvent être isolés par des synthèses énantiosélectives ou des résolutions par des amines chirales. Dans le cas de procédés de préparation conduisant à des mélanges de
 20 stéréoisomères, une séparation par HPLC semi-préparative sur colonne (Kromasil C₁₈, 20x250 mm, CH₃CN-H₂O) est effectuée, permettant une étude biochimique et pharmacologique séparée de chaque stéréoisomère.

Parmi ces stéréoisomères, sont préférés ceux possédant une
 25 configuration absolue (S) ou (R) sur le carbone portant le groupement R₁, (S) ou (R) sur le carbone portant la fonction -SR, et (S) sur les carbones portant les groupements R₂ et R₄.

Selon un mode préféré de l'invention, les composés revendiqués
 30 répondent à la formule générale II dans laquelle X représente une fonction CONH et plus préférentiellement R, un atome d'hydrogène.

Plus préférentiellement, R_2 représente une chaîne alkyle ou arylalkyle substituée le cas échéant et de préférence par un groupement hydroxyle.

5 Par ailleurs, s'avèrent tout particulièrement intéressants les composés dans lesquels R_4 représente une chaîne alkyle de préférence en C_1 à C_3 substituée par un groupement CO_2H , $CONH_2$, SO_3H , SO_2NH_2 , PO_3H_2 ou tétrazolyle et de préférence un groupement CO_2H ou SO_3H .

10 A titre illustratif des composés convenant à la présente invention on peut plus particulièrement citer les suivants :

les $N-[(2S,3R)$ et $(2R,3R)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp ;

15 les $N-[(2S,3R)$ et $(2R,3R)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp ;

les $N-[(2S,3R)$ et $(2R,3R)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp- NH_2 ;

les $N-[(2RS,3R)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Sal ;

20 les $N-[(2S,3R)$ et $(2R,3R)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.hSal ; et

les $N-[(2S,3S)$ et $(2R,3S)$, 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-carboxylate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp.

25 Dans les composés précédents, les abréviations Sal et hSal désignent respectivement le motif sulfoalanine et homosulfoalanine.

Les composés revendiqués sont accessibles par des voies de synthèse différentes selon la définition du groupement X.

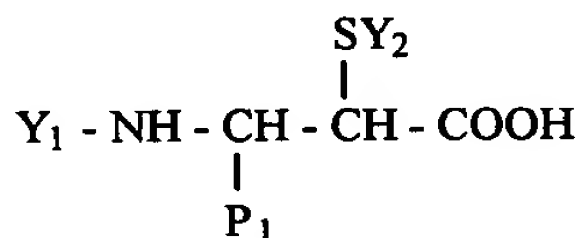
30 La présente invention a également pour objet un procédé utile pour préparer les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupement CONH comprenant au moins le couplage d'un dipeptide ester de formule générale III



dans laquelle

- 5 – P₂ et P₄ correspondent à des formes protégées de R₂ et R₄,
 – R₃ est tel que défini ci-dessus et
 – Z' représente un groupement OC(CH₃)₃, OCH₂-C₆H₅ ou
 NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de
 l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec
 10 R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5
 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S
 et N,

avec un composé de formule générale IV

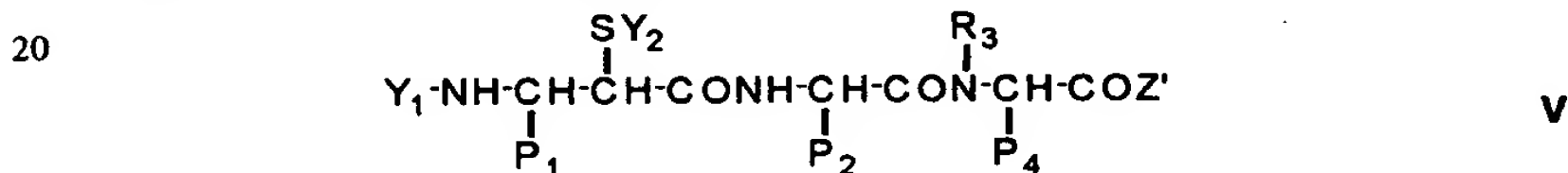


IV

15 dans laquelle :

- Y₁ représente un groupement protecteur
 – Y₂ représente un groupement protecteur et
 – P₁ représente une forme protégée de R₁,

dans des conditions suffisantes pour conduire via le composé V



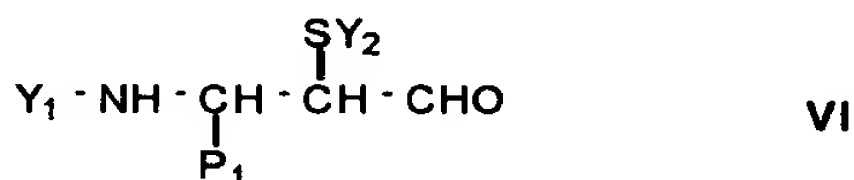
et sa déprotection audit composé de formule générale I.

- 25 La réaction de couplage est réalisée de manière conventionnelle
 dans un solvant organique, en présence d'un agent de couplage et d'une amine
 tertiaire, à une température de l'ordre de 20°C.

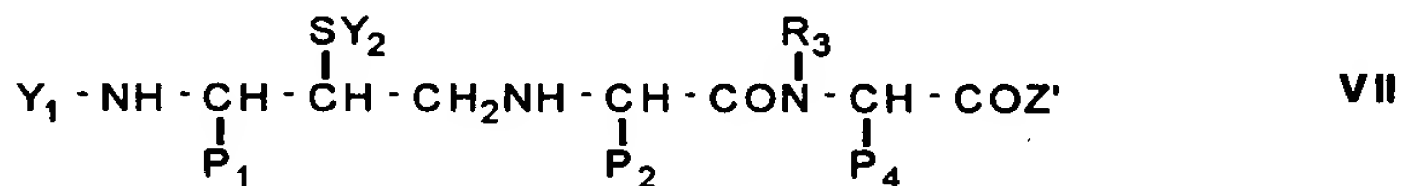
Généralement, le couplage de l'acide de formule (IV) sur l'amine générale (III) est effectué en opérant dans un solvant organique comme le dichlorométhane ou le diméthylformamide, en utilisant comme réactif de couplage, un composé du type BOP [benzotriazol-1-yl-oxy-tris(diméthylamino)-phosphonium hexafluorophosphate], HATU [O-(7-azabenzotriazol-1-yl)1,1,3,3-tétraméthyluronium hexafluorophosphate], ou TFFH [tétraméthylfluoroformamidinium hexafluorophosphate] à une température de mélange réactionnel voisine de 20°C et en présence d'une amine tertiaire comme la diisopropyléthylamine.

Les conditions de couplage mettent en jeu préférentiellement comme réactif le BOP (benzotriazol-1-yloxytris(diméthylamino)phosphonium hexafluorophosphate) en présence de diisopropyléthylamine dans le CH₂Cl₂.

Les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupement CH₂NH peuvent être obtenus par un procédé comprenant au moins la condensation d'un composé de formule générale III telle que définie ci-dessus et d'un composé de formule générale VI,



dans laquelle Y₁, Y₂ et P₁ sont tels que définis précédemment puis réduction de l'intermédiaire ainsi formé pour conduire via le composé de formule générale VII



et sa déprotection audit composé de formule générale I.

Le dipeptide ester de formule générale III possède deux carbones asymétriques. Selon un mode préféré de l'invention, on privilégie la configuration S de chaque acide aminé.

En ce qui concerne le composé de formule générale IV, il possède deux carbones asymétriques C₂ et C₃. La stéréochimie de C₃ est définie par

celle de l'acide aminé utilisé à l'origine de la synthèse dudit composé IV selon l'un des deux schémas de synthèse définis ci-après.

La réduction de l'intermédiaire peut être réalisée par toute méthode conventionnelle. Généralement, elle est effectuée in situ par ajout
5 d'une quantité suffisante d'un réducteur organique comme un borohydrure et plus préférentiellement du borohydrure de sodium ou du cyanoborohydrure.

En ce qui concerne les réactions de protection et déprotection elles relèvent des compétences de l'homme de l'art.

A titre représentatif des groupements protecteurs susceptibles
10 d'être retenus dans le cadre de la présente invention, on peut notamment privilégier pour Y_1 , un groupement t. butyloxycarbonyl (t. Boc), benzyloxycarbonyl (Cbz) ou fluorenyloxycarbonyl (Fmoc), et pour Y_2 , un groupement p. methoxybenzyle ou diméthoxybenzyle.

Bien entendu, le choix de ces groupements protecteurs est opéré
15 en considérant la nature de la réaction à faire subir aux composés correspondants et de manière à protéger efficacement, lors du déroulement de cette réaction, les groupes fonctionnels considérés.

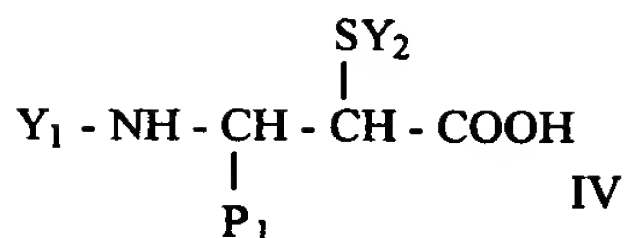
Les réactions de déprotection sont bien entendu sélectionnées en fonction de la nature des groupes protecteurs.

20 Ainsi les composés V et VII avec de préférence Y_1 , Y_2 , P_1 , P_2 et P_4 tels que définis ci-dessus sont généralement déprotégés par traitement avec un mélange TFA/anisole ou BBr_3 dans CH_2Cl_2 ou HBr dans l'acide acétique, ou HF pour conduire aux composés I (avec $X = CONH$ et $X = CH_2NH$, respectivement).

25 Toutefois, lorsque P_1 et/ou P_4 contiennent un groupement sulfonate protégé $SO_3CH_2t.Bu$, une étape supplémentaire de déprotection par chauffage avec du chlorure de tétraméthylammonium dans le DMF est nécessaire pour conduire aux composés I ayant des groupements R_1 et/ou R_3 possédant un sulfonate libre, sauf dans le cas d'une déprotection par HF.

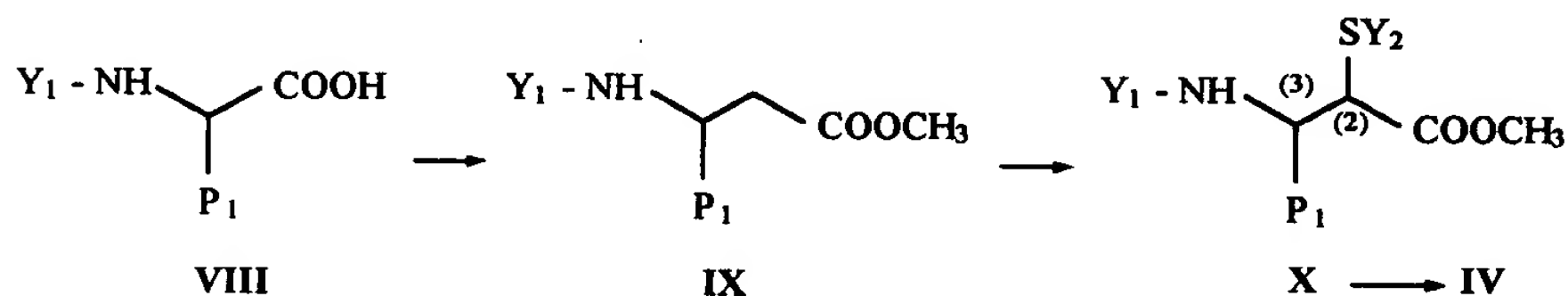
30

En ce qui concerne les composés de formule générale IV



ils sont eux-mêmes accessibles par deux méthodes de synthèse distinctes.

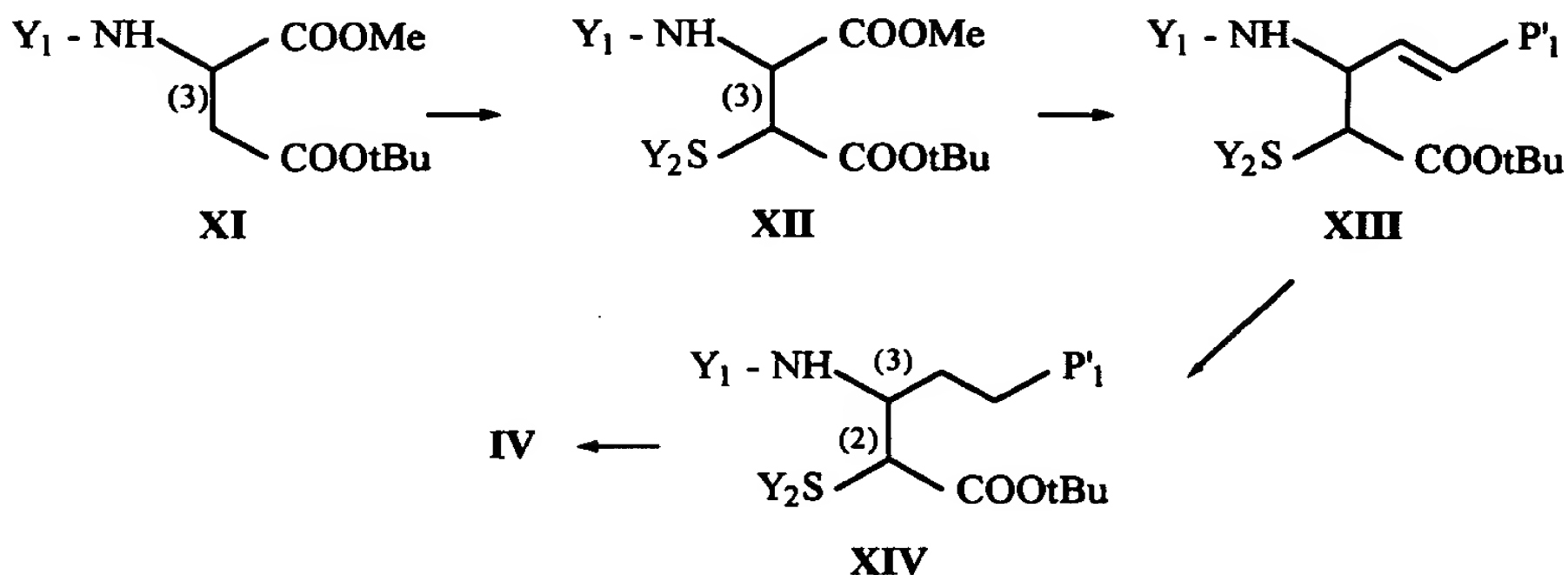
La première voie de synthèse est illustrée par le schéma réactionnel suivant.




Un α -acide aminé protégé sur le N-terminal VIII est homologué par une méthode bien connue de l'homme de l'art en β -amino ester IX. Une réaction de sulfénylation par des réactifs décrits dans Shibata et al (Synlett. (1996)519-520 ; Tetrahedron 52(1996)12839-12852) ou dans Bischoff et al. (J. Org. Chem. 62(1997)4848-4850) en présence de LDA ou LiHMDS, conduit ensuite au dérivé X qui après hydrolyse alcaline de l'ester méthylique conduit au composé IV.

Les α -acides aminés N protégés VIII sont commerciaux ou peuvent être préparés dans des conditions énantiosélectives par la méthode d'Oppolzer (Tetrahedron Lett. 30(1989)6009-6010).

Dans le cadre de la présente invention, il a été mis au point une seconde voie de synthèse qui peut être illustrée par le schéma réactionnel suivant :



Cette seconde méthode de synthèse a pour avantage d'être diastéréoselective. Elle comprend les étapes consistant à :

- sulfényler le diester N protégé de formule XI de l'acide aspartique de configuration 2 donnée en un composé XII de configurations 2 et 3 identiques mais inversées par rapport à la configuration du composé de formule XI,
- à réduire la fonction ester α en aldéhyde,
- à la condenser in situ avec un réactif organique de manière à obtenir un composé de formule générale XIII de même configuration et portant un groupement P'₁ qui est tel que le  soit un précurseur du groupement P₁,
- à réduire ledit composé de formule XIII en composé XIV sous forme de 2 diastéréoisomères et
- à les hydrolyser en milieu acide pour obtenir le composé de formule IV attendu.

A titre illustratif de ce type de mode de synthèse on peut notamment proposer le suivant :

Le diester, N protégé XI de l'acide aspartique de configuration S, par exemple, est sulfénylé comme décrit dans la méthode précédente en composé XI de configuration 2R,3R. La fonction ester en α est réduite par le dibal (diisobutyl aluminium hydruure) en aluminosyacétal puis est condensée in situ avec un dialkylphosphonate ou un ylure de phosphonium, conduisant ainsi au composé insaturé XII de même configuration. La réduction de XII par un hydruure de cuivre $[(Ph_3P)CuH]_6$ conduit à XIII, majoritairement de même configuration (d.e. 85%). La réduction de la double liaison par $NaBH_4$, par des dérivés du bore, tels que le diborane dans l'acide acétique, ou le cyclohexane en présence de Palladium conduit à XIII sous forme de 2 diastéréoisomères. Par hydrolyse acide, on obtient le composé IV.

Comme énoncé précédemment, le composé IV possède deux carbones asymétriques, C_2 et C_3 . La stéréochimie de C_3 est définie par celle de l'acide aminé utilisé en début de synthèse (schéma 1 ou schéma 2) car elle n'est pas modifiée au cours des différentes étapes.

La réaction de sulfénylation est diastéréosélective et se fait en anti.

Au cours des étapes de réduction en milieu basique (XIII \rightarrow XIV) une épimérisation sur le carbone C_2 au pied du soufre permet d'obtenir les stéréoisomères manquants qui sont séparés par chromatographie sur colonne après couplage du dipeptide ou par HPLC après couplage et déprotection partielle.

On obtient ainsi les quatre stéréoisomères du composé de formule générale IV. Selon un mode préféré de l'invention, on privilégie la formation de l'isomère 2R, 3R.

Les composés revendiqués s'avèrent capables d'inhiber significativement et sélectivement l'aminopeptidase A par rapport à l'aminopeptidase N.

Ce facteur de sélectivité est généralement supérieur à 10^2 et plus préférentiellement à 10^3 .

En conséquence, la présente invention a également pour objet l'utilisation des composés revendiqués à titre d'inhibiteurs sélectifs à l'égard de l'aminopeptidase A.

A ce titre, les composés revendiqués peuvent être utilisés en
5 thérapie dans tous les processus pathologiques initiés par des substrats physiologiques de l'aminopeptidase A comme l'octapeptide C-terminal de la cholécystokinine CCK8 et l'angiotensine II et dont les rôles physiologiques ont été commentés précédemment. Ils peuvent ainsi être utilisés pour diminuer la prise alimentaire, moduler des états d'anxiété ou de crises de panique ou traiter
10 l'hypertension artérielle essentielle et secondaire, l'insuffisance cardiaque et rénale, les troubles de l'homéostasie hydrodynamique, l'infarctus du myocarde et la protéinurie chez les diabétiques.

A ces fins, les composés revendiqués et leurs dérivés peuvent être utilisés pour la préparation de compositions pharmaceutiques
15 correspondantes.

Plus particulièrement, la présente invention concerne, selon un autre de ses aspects, une composition pharmaceutique comprenant en tant que principe actif au moins un composé de formule générale (I) ou un de ses dérivés.

20 Bien entendu, ce composé peut y être associé à au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

De même on peut envisager d'introduire conjointement deux ou plusieurs composés de formule générale I dans une même composition pharmaceutique.

25 Ces compositions pharmaceutiques peuvent être administrées par voie orale, parentérale, sublinguale, transdermique ou topique.

En ce qui concerne l'administration par voie orale ou sublinguale, on utilise en particulier des comprimés, simples ou dragéifiés, des gélules, des granules éventuellement à libération retardée, des gouttes ou encore des
30 liposomes. En ce qui concerne l'administration par voie intraveineuse, sous-cutanée ou intramusculaire, on a recours à des solutions stériles ou stérilisables en particulier pour perfusion veineuse, tandis que l'on peut réaliser les patches conventionnels pour l'administration par voie transdermique.

Les compositions pharmaceutiques selon la présente invention peuvent être préparées selon des méthodes usuelles bien connues dans le domaine de la technique pharmaceutique.

Le principe actif peut être incorporé dans les excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les différents agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les conservateurs, etc.

La quantité de principe actif à administrer par jour dépend bien entendu de la particularité de l'indication thérapeutique, de la gravité des affections à traiter, ainsi que du poids du malade et de la voie d'administration.

Pour une administration systémique, la dose globale chez l'homme varie généralement entre 1 et 100 mg par jour, par exemple de 2 à 50 mg, et plus convenablement de 3 à 40 mg par jour.

Des formes unitaires de dosage pour l'administration systémique comprendront généralement de 3 à 50 mg (à savoir 3, 5, 10, 20, 30, 40, et 50 mg de produit). Ces doses unitaires seront administrées normalement une ou plusieurs fois par jour, de préférence une à trois fois par jour.

Pour l'administration topique, les compositions pharmaceutiques contiennent généralement de 0,0001 à 1 % de principe actif et de préférence de 0,01 à 5 %.

Les composés décrits selon l'invention peuvent également être utilisés dans le cadre d'applications non thérapeutiques en particulier dans des systèmes de diagnostic et de mesure de l'expression de l'aminopeptidase A.

La présente invention a également pour objet un système de diagnostic pour détecter et doser l'aminopeptidase A caractérisé en ce qu'il comprend au moins un composé de formule générale I.

Les exemples présentés ci-après à titre non limitatif mettront en évidence d'autres avantages de la présente invention.

EXEMPLE – 1 -

N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp.

5 **ETAPE 1.**

Acide (2R,3R), 2-benzyloxycarbonylamino, 3-(4-méthoxybenzyl sulfanyl)succinique 1-méthyl, 4-tertbutyl diesters.

Sous argon, à une solution de 1,1,1,3,3,3-hexamethyldisilazane (36 ml ; 171 mmol) dans le tetrahydrofurane sec (375 ml) est ajoutée, goutte à goutte à 0°C une solution de n-butyl lithium 2,5 M dans n-hexane (56 ml ; 140 mmol) et le milieu est agité ~15 min à 0°C. La solution est refroidie à -78°C et le composé Z-L.Asp(OtBu)-OMe (20,7 g ; 61 mmol) dans le THF sec (255 ml) est ajouté goutte à goutte. Après agitation du mélange réactionnel pendant 2 h entre -40°C et -30°C, le milieu est refroidi à -78°C et le disulfure de 4-méthoxybenzyle et de 2,4-dinitrophényle (30 g ; 85,4 mmol) solide est ajouté. Après 1 h à -78°C, le milieu est hydrolysé par HCl 1N (200 ml) et le produit extrait par 500 ml d'Et₂O. La phase organique est lavée par 100 ml d'acide citrique, 100 ml H₂O, 100 ml NaCl saturé, séchée sur Na₂SO₄ et évaporée à sec. Le résidu est repris par de l'Et₂O froid et le précipité d'agent de sulfénylation en excès est filtré. Le filtrat après évaporation à sec, est purifié par flash chromatographie sur gel de silice (éluant cHex, AE, CH₂Cl₂ 8 : 1 : 1, R_f = 0,19) donnant des cristaux jaunes, 20 g (68 %) (ee : 95/5). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) isocratique CH₃CN/H₂O (TFA) 75 : 25, t_R = 9,9 min, P_f = 71,6-73,3°C.

25 **ETAPE 2.**

Acide (2R,3R), 2-benzyloxycarbonylamino, 3-(4-méthoxybenzyl sulfanyl), 5-(2,2-diméthylpropanoxysulfonyl), pent-4-énoïque tert.butyl ester.

A une solution de diéthylphosphonométhane sulfonate de néopentyle (2,5 g ; 8,2 mmol) dans THF sec (37 ml) à -78°C sous argon, est ajoutée goutte à goutte, une solution de n-butyl lithium 2,5 M dans hexane (3,5 ml ; 8,6 mmol). Le mélange est agité pendant 30 min à -78°C puis une solution du composé de l'étape 1 (2 g ; 4,1 mmol) dans le THF sec (4 ml) est ajoutée, suivi, goutte à goutte d'une solution de Dibal-H 1,5 M dans le toluène (5,3 ml ; 8 mmol). Après agitation

4 h à -78°C et 1 heure à température ambiante, le mélange réactionnel est hydrolysé par H_2O (8 ml) et HCl 2N (8 ml). La phase aqueuse est alors extraite par 160 ml d'AE. La phase organique est lavée par NaCl saturé, séchée sur Na_2SO_4 et le solvant évaporé à sec. Le produit pur est obtenu après flash chromatographie
 5 (éluant cHex , AE, CH_2Cl_2 7 : 1.5 : 1.5, $R_f = 0,39$) sous forme d'une huile jaune, 1,6 g (68 %). HPLC C_{18} Kromasil (5 μ , 100 Å) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) 75 : 25 $t_R = 17,1$ min. SM (Electrospray) : 629,8 = MNa^+ .

ETAPE 3.

10

• Procédure 1.

Acide (2RS,3R), 2-benzyloxycarbonylamino, 3-(4-méthoxybenzyl sulfanyl), 5-(2,2-diméthylpropanoxysulfonyl)pentanoïque tert.butyl ester.

L'éthylénique obtenu dans l'étape 2 (10 g ; 16,4 mmol) dans EtOH
 15 (164 ml) est réduit par NaBH_4 (996 mg ; 26,3 mmol) pendant 3 h à température ambiante. Après un traitement classique, le produit est obtenu sous forme d'une huile orange, 10 g (99 %). $R_f(\text{cHex}, \text{CH}_2\text{Cl}_2, \text{AE})$ 6 : 2 : 2) = 0,50. Il présente une épimérisation totale sur le C3. HPLC C_{18} Kromasil (5 μ , 100 Å) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) 75 : 25 $t_R = 15,9$ min et 16,6 min.

20

• Procédure 2.

Acide (2R,3R), 2-benzyloxycarbonylamino, 3-(4-méthoxybenzyl sulfanyl), 5-(2,2-diméthylpropanoxysulfonyl)pentanoïque tert.butyl ester.

Une solution de l'éthylénique précédent (100 mg ; 0,16 mmol) dans le
 25 benzène (2,5 ml) est dégazée sous argon pendant 15 minutes. A cette solution sont ajoutés successivement à température ambiante 60 μl (3,3 mmol) d'eau puis 120 mg (0,06 mmol) de $[(\text{Ph}_3\text{P})\text{CuH}]_6$. Le milieu réactionnel est agité pendant 3 heures à température ambiante puis hydrolysé par une solution de NH_4Cl , et extrait par l'AE. La phase organique est lavée par NaCl saturée, séchée sur
 30 Na_2SO_4 et évaporée à sec donnant le produit (80 mg ; 80 %) sous forme d'huile jaune présentant un excès énantiomérique de 80 : 20. HPLC C_{18} Kromasil (5 μ , 100 Å) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) 75 : 25 $t_R = 16,6$ min.

ETAPE 4.

Acide (2RS, 3R), 2-benzyloxycarbonylamino, 3-(4-méthoxybenzyl sulfanyl), 5-(2,2-diméthylpropanoxysulfonyl) pentanoïque.

Une solution du composé de l'étape 3 (10 g ; 16,4 mmol) dans le
 5 CH₂Cl₂ (13 ml) est traitée par anisole (630 µl ; 5 % vol.) et le TFA (12,6 ml ; 164 mmol) et conduit après 3 heures d'agitation à température ambiante, à l'acide attendu qui est chromatographié (gel de silice, flash, éluant cHex, Et₂O, HCOOH 4 : 6 : 0,1, R_f = 0,40) donnant une mousse rouge, 6,1 g (69 %). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) isocratique CH₃CN/H₂O (TFA) 75 : 25 t_R = 5,6 min.

10

ETAPE 5.

N-[(2R,3R) et (2S,3R), 3-benzyloxycarbonylamino, 5-[2,2-diméthylpropanoxysulfonyl], 2-[4-méthoxybenzylsulfanyl]pentanoyl]-L.Tyr(t.Bu)-L.Asp(OtBu)-OtBu.

A une solution du composé de l'étape 4 (1,0 g ; 1,8 mmol) dans le
 15 CH₂Cl₂ (24 ml) est ajouté le dipeptide H-Tyr(tBu)-Asp(OtBu)-OtBu (1,0 g ; 2,2 mmol), suivi de 1,12 g (2,5 mmol) de BOP et de 0.95 ml (5,4 mmol) de DIEA. Après 4 heures d'agitation à température ambiante, le solvant est évaporé et le résidu repris dans l'AE. La phase organique est lavée par KHSO₄ 10 %, NaHCO₃ saturé et NaCl saturé, et séchée sur Na₂SO₄ puis évaporée sous pression réduite.
 20 Le résidu est purifié par flash chromatographie sur gel de silice (éluant cHex, AE 6,5 : 3,5, R_f = 0,34 et 0,25) permettant d'obtenir chaque stéréoisomère séparé, 614 mg (P_f = 127,2-129,4°C) et 670 mg (P_f = 126,8-129,8°C) sous forme de poudres blanches (84 %). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) isocratique CH₃CN/H₂O (TFA) 80 : 20 t_R = 26,7 min et 23,98 min, respectivement.

25

ETAPE 6.

N-[2R,3R) et (2S,3R), 3-benzyloxycarbonylamino, 5-[2,2-diméthylpropanoxysulfonyl], 2-[4-méthoxybenzylsulfanyl]pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp.

A une solution de pseudo-tripeptide (1^{er} diastéréoisomère, 0,5 g ;
 30 0,5 mmol) dans CH₂Cl₂ (2 ml) sont ajoutés à 0°C, 60 µl d'anisole (5 % vol.) et l'acide trifluoroacétique (1,2 ml ; 15 mmol) et le mélange réactionnel est agité pendant 3,5 heures à température ambiante. Après évaporation à sec, le résidu est repris par de l'Et₂O froid et le précipité obtenu est tritué dans le même solvant. Le

produit est récupéré après décantation de la phase étherée sous forme d'une poudre blanche (412 mg ; 98 % ; $P_f = 168,6-171^\circ\text{C}$), redissout dans H_2O et lyophilisé avant l'étape de déprotection finale. HPLC C_{18} Kromasil ($5\ \mu$, $100\ \text{\AA}$) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) $t_R = 18,6\ \text{min}$.

5

ETAPE 7.

N-[(2R,3R) et (2S,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate]pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp.

A 357 mg de pseudo-tripeptide de l'étape 6 (0,43 mmol) sont ajoutés 500 μl de méta-crésol distillé extemporanément, puis à -78°C , 10 ml de fluorure d'hydrogène liquide. Après agitation pendant 1 heure à 0°C , le HF est évaporé sous vide. Le résidu est repris par 2 x 1 ml de TFA et le produit est obtenu par précipitation dans $\text{Et}_2\text{O}/\text{n-hexane}$ froid et centrifugation. Le composé est enfin purifié par HPLC semi-préparative C_8 Kromasil ($10\ \mu$, $100\ \text{\AA}$) en gradient $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) de 10 à 60%, $t_R = 6\ \text{min}$, donnant une poudre blanche (94 mg ; 45 %). SM (Electrospray) : $507,7 = \text{M}$, $529,6 = \text{MNa}^+$.

15

EXEMPLE – 2 -

N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp.

20

En suivant les étapes 1 à 4 de l'exemple 1 et après couplage de l'acide obtenu avec le dipeptide H-Ile-Asp(OtBu)-OtBu comme décrit dans l'étape 5 de l'exemple 1, le pseudo-tripeptide est alors déprotégé selon les étapes 6 et 7 de l'exemple 1. Les 2 stéréoisomères (2R,3R) et (2S,3R) sont obtenus sous forme de 2 poudres blanches (109 mg et 80 mg). HPLC C_{18} Kromasil ($5\ \mu$, $100\ \text{\AA}$) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) 15/85, $t_R = 6,2\ \text{min}$ et $3,7\ \text{min}$.

25

A partir de la Z-D.Asp(OtBu)-OMe et suivant les étapes 1 à 7 décrites précédemment, les 2 stéréoisomères (2S,3S) et (2R,3S) sont obtenus sous forme de 2 poudres blanches (21 mg et 54 mg). HPLC C_{18} Kromasil ($5\ \mu$, $100\ \text{\AA}$) isocratique $\text{CH}_3\text{CN}/\text{H}_2\text{O}$ (TFA) 15/85, $t_R = 6,0\ \text{min}$ et $3,7\ \text{min}$. SM (Electrospray) $458,1 = \text{MH}^+$, $480,1 = \text{MNa}^+$.

30

EXEMPLE – 3 -

N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp-NH₂.

5 En suivant les étapes 1 à 7 décrites dans l'exemple 1 mais en couplant avec le dipeptide H-Ile-Asp(OtBu)-NH₂, sont obtenus les deux stéréoisomères du composé désiré, sous forme de 2 poudres blanches (20 mg et 10 mg). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) isocratique CH₃CN/H₂O (TFA) 15/85, t_R = 3,5 min et 4,9 min. SM (Electrospray) : 456,9 = M, 478,9 = MNa⁺.

10

EXEMPLE – 4 -

N-[(2RS,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Sal.

15 Après synthèse des étapes 1 à 4 décrites dans l'exemple 1, l'acide est couplé en phase solide avec le dipeptide H-Tyr(tBu)-Sal(OCH₂tBu) greffé sur une résine de type Wang en utilisant l'agent de couplage BOP et de la diisopropyléthylamine. Les étapes de déprotection 6 et 7 décrites en exemple 1 permettent d'obtenir les 2 stéréoisomères séparés en mélange, du composé désiré (2,2 mg, poudre blanche). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) en gradient CH₃CN/H₂O (TFA) de 10 à
20 60 %, t_R = 4,1 min.

EXEMPLE – 5 -

N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.hSal.

25

 Selon le même procédé utilisé dans l'exemple 4 avec le dipeptide H-Tyr(tBu)-hSal(OCH₂tBu) greffé sur une résine Wang, les deux stéréoisomères séparés sont obtenus sous forme de 2 poudres blanches (4 et 7 mg). HPLC C₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) gradient CH₃CN/H₂O (TFA) de 10 à 60 %, t_R = 2,8 min et 3,4 min. SM
30 (Electrospray) : 557,9 = M, 579,9 = MNa⁺.

EXEMPLE – 6 -

N-[(2S,3S) et (2R,3S), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-carboxylate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp.

5 L'étape 1 est similaire à celle décrite en exemple 1 à partir de Z-L.Asp(OtBu)OMe. L'étape 2 est réalisée de la même façon que dans l'exemple 1, en utilisant le diéthylphosphonoacétate de benzyle comme réactif. A partir donc de diéthylphosphonoacétate de benzyle (3,4 g ; 11,8 mmol) et du composé de l'étape 1 (2,9 g ; 5,92 mmol), on obtient, après flash chromatographie sur gel de silice
10 (éluant cHex, AE, CH₂Cl₂ = 8:1:1, R_f = 0,38), le composé désiré sous forme de cristaux blancs (2,0 g ; 58 %). HPLC C₁₈ Kromasil (5 µ ; 100 Å) CH₃CN/H₂O (TFA) 75/25, t_R = 18,2 min. SM (Electrospray) : 613,9 = MNa⁺.

La synthèse des étapes 3 à 7 conformément à celles de l'exemple 1 permet l'obtention des deux stéréoisomères séparés (2S,3S) et (2R,3S) sous forme de 2
15 poudres blanches (27 et 5 mg) HPLC C₈ Kromasil (5 µ, 100 Å) isocratique CH₃CN/H₂O (TFA) 15/85, t_R = 10.2 min et 11,0 min. SM (Electrospray) : 421,8 = MH⁺.

ETAPE 8.

20 Méthane sulfonate de 2,2-diméthyl-propyle ou méthane sulfonic acide 2,2-diméthylpropyl ester.

A une solution de 59 ml (769 mmol) de chlorure de méthane sulfonyle et 68 g (769 mmol) d'alcool néopentylique dans 330 ml de CH₂Cl₂ à 0°C est additionnée goutte à goutte une solution de 114 ml (808 mmol) de triéthylamine dans 82 ml
25 CH₂Cl₂. Après une nuit d'agitation à température ambiante, le milieu est dilué par 400 ml Et₂O, la phase organique est lavée par HCl 1N, NaCl saturé, séchée sur Na₂SO₄, filtrée et évaporée à sec. Le composé obtenu (118 g, 93 %) est utilisé sans autre purification.

ETAPE 9.

Diéthylphosphoryl méthane sulfonate de 2,2-diméthylphosphoryl)-méthane sulfonic acid 2,2-diméthylpropyl est

A 56,4 g (339 mmol) de méthane sulfonate de
 5 990 ml de tétrahydrofurane sont ajoutés goutte à goutte à la
 solution de n-butyl lithium 2,5 M dans n-hexane (373 ml).
 d'agitation à cette température, 27 ml (187 mmol) de
 diéthylphosphoryle sont additionnés goutte à goutte. Le mélange
 pendant 1h à 50°C. Après ajout de 210 ml de HCl 2N, la solution
 10 500 ml d'éther et la phase organique est lavée successivement avec
 saturée, séchée sur Na₂SO₄ puis évaporée. Le résidu est purifié par
 chromatographie, gel de silice, éluant : n-heptane, AE 100, pour donner
 huile jaune pâle (54 g ; 96 %).

15 **Diéthyl phosphoryl acétate de benzyle ou (diéthoxyphosphoryl)acétate de benzyle.**

Ce réactif est synthétisé selon la procédure décrite dans la littérature (1992).

20 **Tétrabenzyl diphosphoryl méthylene ou (dibenzylphosphoryl)méthylene phosphonate de dibenzyle.**

Ce réactif est synthétisé selon la procédure décrite dans la littérature.

EXEMPLE – 7 -

25 **ETUDE IN VITRO DU POUVOIR INHIBITEUR DES COMPLEXES DE L'AMINOPEPTIDASE A ET L'AMINOPEPTIDASE N.**

a) Etude in vitro du pouvoir inhibiteur des complexes de l'aminopeptidase A.

30 **1°) Purification de l'enzyme.**

L'aminopeptidase A est obtenue à partir de rein de porc (Schwartz et al., "Neuropeptides 16 (1990)163-168". Le substrat syn

glutamyl- β -naphthylamide (Glu NA, $K_m = 130 \mu M$). L'enzyme purifiée présente une activité spécifique vis à vis de Glu NA de $100 \mu mol.mL^{-1}.li^{-1}$.

2°) Méthode de dosage.

Le procédé décrit par Goldbarg "Cancer 11 (1958)283-291" a été transposé à
5 l'échelle de la microplaque.

L'APA est incubée pendant 1 h à $37^{\circ}C$ en présence de $200 \mu M$ Glu NA et en présence de concentrations variables d'inhibiteurs dans le tampon Tris HCl ($50 mM$), $pH = 7,4$, $4 mM CaCl_2$ (volume final $100 \mu l$). La réaction est stoppée par addition de $10 \mu l$ d'HCl $3N$. On ajoute alors dans chaque puit $25 \mu l$ de $NaNO_2$
10 ($87 mM$), puis, 3 min après, $50 \mu l$ de sulfamate d'ammonium ($0,13 M$). Enfin, au bout de 5 min, on ajoute $25 \mu l$ d'une solution $23 mM$ de 1-naphthyléthylène diamine à $37^{\circ}C$. L'absorbance à $560 nm$ est mesurée et comparée à celle d'une gamme étalon standard de 2-naphthylamine.

15 **b) Etude *in vitro* du pouvoir inhibiteur des composés synthétisés sur l'aminopeptidase N.**

1°) Source de l'enzyme.

L'aminopeptidase N purifié à partir du rein de porc est commercialisé chez Böehringer Mannheim (Meylan, France).

20 **2°) Méthode de dosage.**

L'APN est incubée pendant 10 min à $37^{\circ}C$ en absence ou en présence de concentrations croissantes d'inhibiteurs dans un volume total de $100 \mu l$ dans le tampon Tris HCl ($50 mM$, $pH = 7,4$). On ajoute $200 \mu M$ de Ala-Na et on incube 30 min à $37^{\circ}C$. La réaction est stoppée par addition de $10 \mu l$ $CH_3COO-Na$ $1M$
25 ($pH = 4,2$). L'absorbance est mesurée à $400 nM$ et comparée à celle d'une gamme étalon de 2-naphthylamine.

c) Résultats.

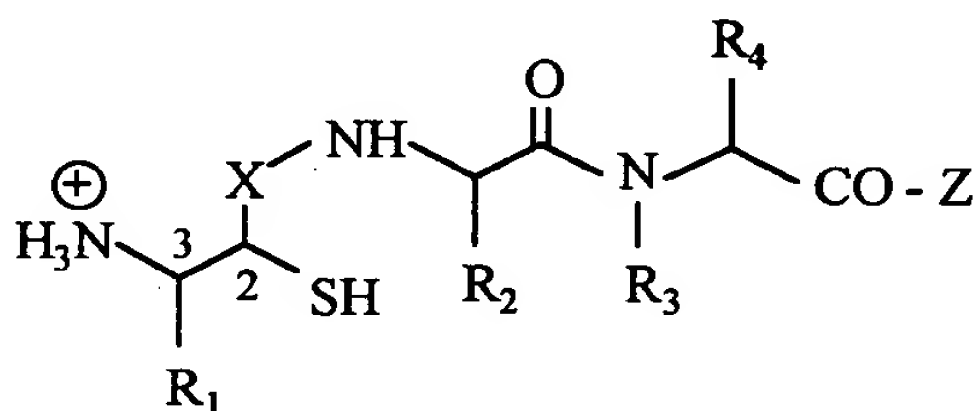
POUVOIRS INHIBITEURS SUR APN.

Tous les composés présentés dans le tableau suivant ont des K_i sur l'APN, compris entre 10^{-4} et 10^{-5} M.

5 POUVOIRS INHIBITEURS SUR APA

Les K_i obtenus figurent dans le tableau I ci-après.

Les composés testés répondent à la formule générale suivante.



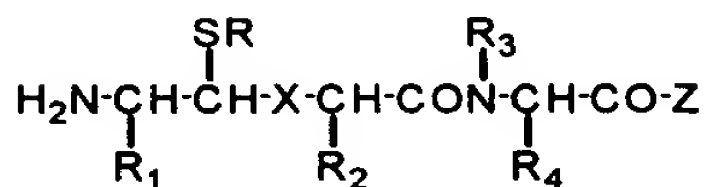
Les valeurs de R_1 , R_2 , R_3 , X , R_4 et Z sont précisées dans le tableau I

10 ci-après.

	R ₁	X	R ₂	R ₃	R ₄	Z	Exemple	Ki(M) APA	Ki(M) APN
5	(CH ₂) ₂ -SO ₃ ⁻	CO	CH ₂ -p(C ₆ H ₄)-OH	H	CH ₂ -CO ₂ H	OH	1A	2.7x10 ⁻⁸	4.8x10 ⁻⁵
							1B	4.3x10 ⁻⁹	3.1x10 ⁻⁵
	(CH ₂) ₂ -SO ₃ ⁻	CO	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	H	CH ₂ -CO ₂ H	OH	2A	5.3x10 ⁻⁸	> 10 ⁻⁴
							2B	3.2x10 ⁻⁹	>10 ⁻⁴
							2C	5.5x10 ⁻⁸	>10 ⁻⁴
10							2D	2.1x10 ⁻⁸	2.5x10 ⁻⁵
	(CH ₂) ₂ -SO ₃ ⁻	CO	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	H	CH ₂ CO ₂ H	NH ₂	3A	4.7x10 ⁻⁷	5.1x10 ⁻⁵
							3B	1.4x10 ⁻⁸	4.4x10 ⁻⁵
	(CH ₂) ₂ -SO ₃ ⁻	CO	CH ₂ -p(C ₆ H ₄)-OH	H	CH ₂ SO ₃ H	OH	4A+B	3.7x10 ⁻⁸	1.0x10 ⁻⁵
	(CH ₂) ₂ -SO ₃ ⁻	CO	CH ₂ -p(C ₆ H ₄)-OH	H	(CH ₂) ₂ -SO ₃ H	OH	5A	7.3x10 ⁻⁸	7.5x10 ⁻⁶
15							5B	9.3x10 ⁻⁹	4.6x10 ⁻⁶
	(CH ₂) ₂ -COO ⁻	CO	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	H	CH ₂ -CO ₂ H	OH	6A	1.48x10 ⁻⁸	1.2x10 ⁻⁷
							6B	1.64x10 ⁻⁸	3.9x10 ⁻⁶

REVENDECATIONS

1. Composé de formule générale I :



dans laquelle :

• R₁ représente une chaîne alkyle, alkényle ou alkynyle, cycloalkyle, ou (cycloalkyle)alkyle substituée par au moins un groupement

10 – -COOH, éventuellement estérifié par un groupe alcoyle ou alkyle comportant de 2 à 12 atomes de carbone,

 – SO₃H, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique,

15 – PO₃H₂, éventuellement substitué par un groupement (-CH₂CH₂SCOCH₃), ou

 – tétrazolye.

20 • R₂ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyle)alkyle, (hétéroaryl)alkyle substituée ou non par au moins un groupement OH, OR, SR', NH₂, NHR', guanidinye, COOH, CONH₂, ou un atome d'halogène choisi parmi le F, Cl, Br ou I avec R' représentant un alkyle en C₁ à C₄ linéaire ou ramifié.

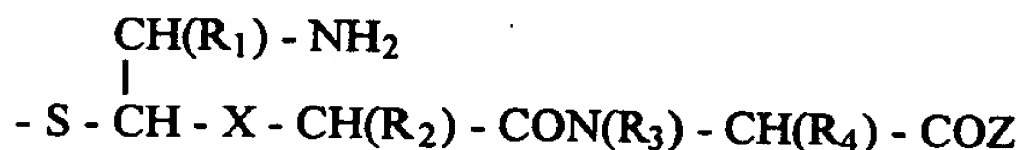
 • R₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,

25 • R₄ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyl)alkyle, (hétéroaryl)alkyle, hétérocycloalkyle ou (hétérocycloalkyl)alkyle substituée par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolye avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus,

30 • R₃ et R₄ peuvent constituer ensemble un composé hétérocyclique, à 5 ou 6 chaînons, substitué par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂ ou PO₃H₂ avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus,

 • X représente un groupement CONH ou CH₂NH,

- Z représente un groupement OH, OCH₂-C₆H₅ ou NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N et
- R représente un atome d'hydrogène ou un groupement de formule II



II

- correspondant au disulfure symétrique de l'inhibiteur avec R₁, R₂, R₃, R₄, X et Z étant tels que définis ci-dessus,
- et leurs dérivés.

2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que X représente une fonction CONH.

3. Composé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que R₂ représente une chaîne alkyle ou arylalkyle substituée le cas échéant.

4. Composé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que R₄ représente une chaîne alkyle de préférence en C₁ à C₃ substituée par un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolyle.

5. Composé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi :

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp-NH₂ ;

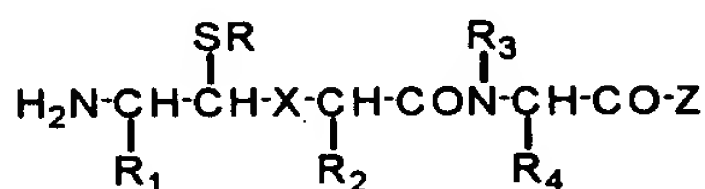
les N-[(2RS,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Sal ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.hSal ; et

les N-[(2S,3S) et (2R,3S), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-carboxylate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp.

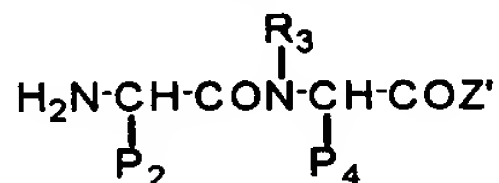
5 6. Procédé de préparation d'un composé de formule générale

I



10

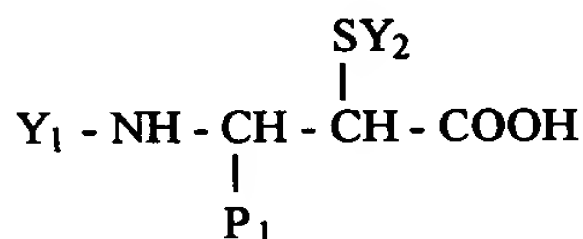
avec R₁, R₂, R₃, R₄, R et Z tel que défini en revendication 1 et X représentant un groupement CONH, caractérisé en ce qu'il comprend au moins le couplage d'un dipeptide ester de formule générale III



15

dans laquelle

- P₂ et P₄ correspondent à des formes protégées de R₂ et R₄,
 - R₃ est tel que défini ci-dessus et
 - Z' représente un groupement OC(CH₃)₃, OCH₂-C₆H₅ ou
- 20 NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,
- 25 avec un composé de formule générale IV,

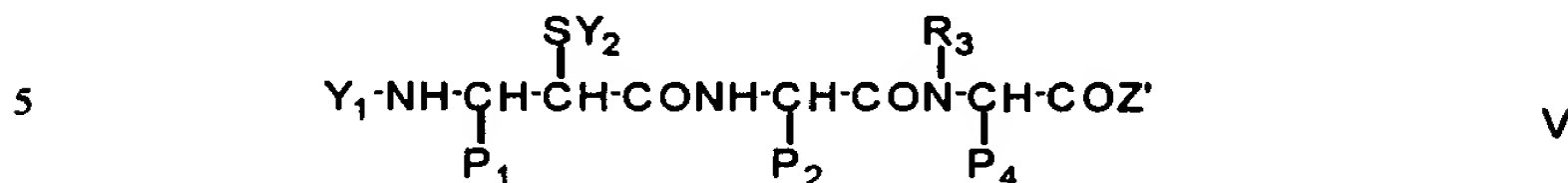


IV

dans laquelle :

- Y₁ représente un groupement protecteur

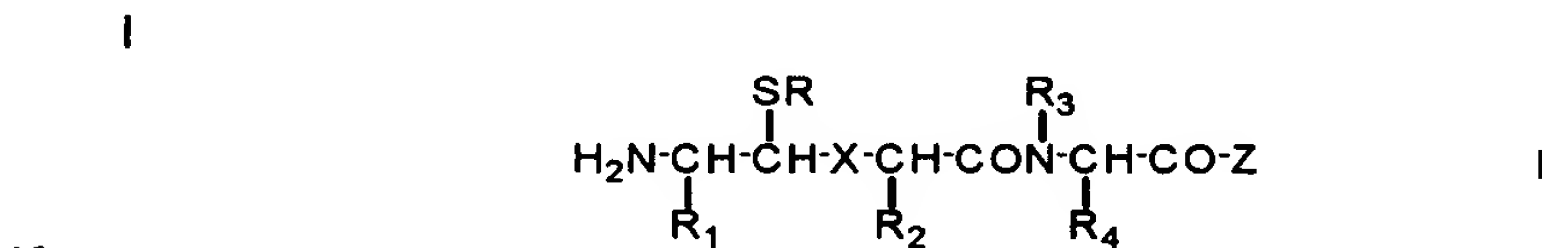
- Y_2 représente un groupement protecteur
- P_1 représente une forme protégée de R_1 ,
dans des conditions suffisantes pour conduire via le composé V



et sa déprotection audit composé de formule générale I.

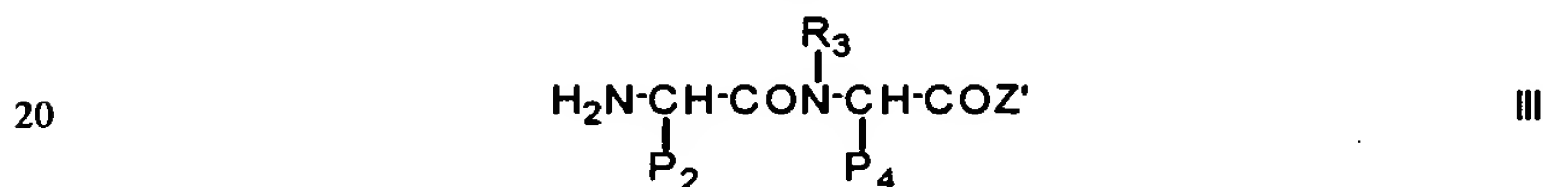
7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la réaction de couplage est réalisée dans un solvant organique, en présence d'un agent de couplage et d'une amine tertiaire et à une température de l'ordre de 20°C.

8. Procédé de préparation d'un composé de formule générale

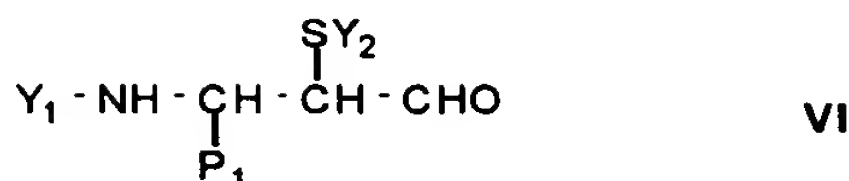


dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R et Z sont tels que définis en revendication 1 et X représente un groupement $\text{CH}_2\text{-NH}$, caractérisé en ce qu'il comprend au moins :

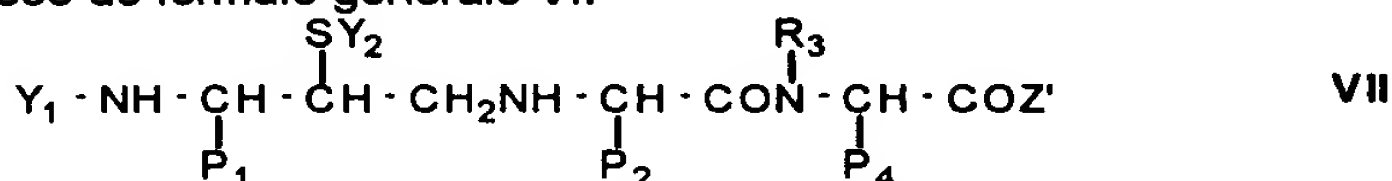
- la condensation d'un composé de formule générale III



- Z' représente un groupement $\text{OC}(\text{CH}_3)_3$, $\text{OCH}_2\text{-C}_6\text{H}_5$ ou $\text{NR}''\text{R}'''$ dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,
- avec un composé de formule générale VI,



- 5 dans laquelle Y_1 , Y_2 et P_1 sont tels que définis en revendication 6,
 — la réduction de l'intermédiaire ainsi formé pour conduire via
 le composé de formule générale VII

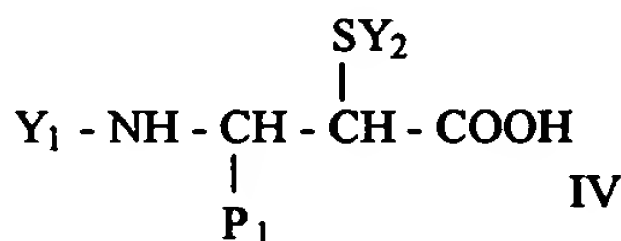


- 10 et sa déprotection audit composé de formule générale I.

9. Procédé selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisé en ce que les deux carbones asymétriques du dipeptide ester de formule générale III possèdent une configuration S.

10. Procédé de préparation d'un composé de formule générale

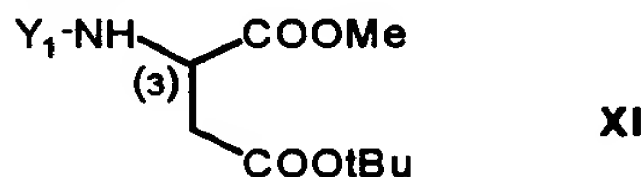
15 IV



dans laquelle Y_1 , Y_2 et P_1 sont tels que définis en revendication 6,
 caractérisé en ce qu'il comprend les étapes consistant à :

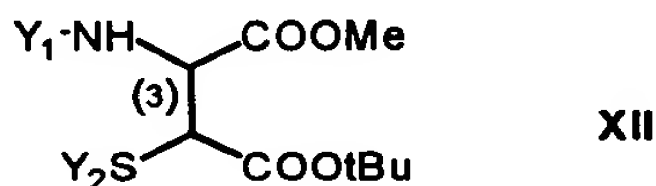
— sulfényler le diester N protégé de formule XI de l'acide aspartique de configuration 2 donnée

20

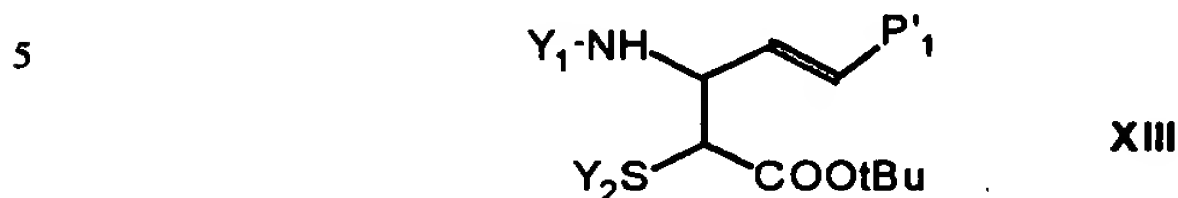



en un composé XII de configurations 2 et 3 identiques mais inversées par rapport à la configuration du composé de formule XI

25



- à réduire la fonction ester en α , en aldéhyde
- à la condenser in situ avec un réactif organique de manière à obtenir un composé de formule générale XIII de même configuration



dans laquelle P'_1 est défini de manière à ce que le motif  soit un précurseur du groupement P_1 ,

- 10
- à réduire ledit composé de formule XIII sous forme de 2 diastéréoisomères et
 - à hydrolyser ces derniers en milieu acide pour obtenir le composé de formule IV attendu.

11. Utilisation d'un composé tel que défini selon l'une des
15 revendications 1 à 5 à titre d'inhibiteur sélectif à l'égard de l'aminopeptidase A.

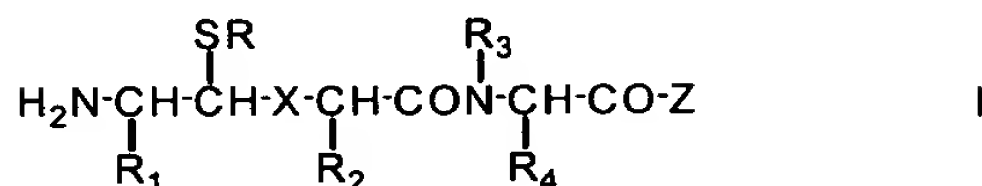
12. Utilisation selon la revendication 11 pour diminuer la prise alimentaire, moduler des états d'anxiété ou de crises de panique ou traiter l'hypertension artérielle essentielle et secondaire, l'insuffisance cardiaque et rénale, des troubles de l'homéostasie hydrodynamique, l'infarctus du myocarde
20 ou la protéinurie chez les diabétiques.

13. Composition pharmaceutique comprenant en tant que principe actif au moins un composé de formule générale (I) ou un de ses dérivés selon l'une des revendications 1 à 5.

14. Système de diagnostic pour détecter et doser
25 l'aminopeptidase A caractérisé en ce qu'il comprend au moins un composé de formule générale I selon l'une des revendications 1 à 5.

REVENDICATIONS

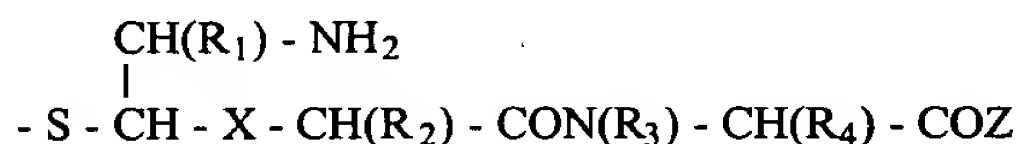
1. Composé de formule générale I :



dans laquelle :

- R₁ représente une chaîne alkyle, alkényle ou alkynyle, cycloalkyle, ou (cycloalkyle)alkyle substituée par au moins un groupement
 - -COOH, éventuellement estérifié par un groupe alcoyle ou alkyle comportant de 2 à 12 atomes de carbone,
 - SO₃H, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique,
 - PO₃H₂, éventuellement substitué par un groupement (-CH₂CH₂SCOCH₃) , ou
 - tétrazolyle.
- R₂ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyle)alkyle, (hétéroaryl)alkyle substituée ou non par au moins un groupement OH, OR, SR', NH₂, NHR', guanidinyle, COOH, CONH₂, ou un atome d'halogène choisi parmi le F, Cl, Br ou I avec R' représentant un alkyle en C₁ à C₄ linéaire ou ramifié.
- R₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,
- R₄ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyl)alkyle, (hétéroaryl)alkyle, hétérocycloalkyle ou (hétérocycloalkyl)alkyle substituée par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolyle avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus,
- R₃ et R₄ peuvent constituer ensemble un composé hétérocyclique, à 5 ou 6 chaînons, substitué par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂ ou PO₃H₂ avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus,
- X représente un groupement CONH ou CH₂NH,

- Z représente un groupement OH, OCH₂-C₆H₅ ou NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N et
- R représente un atome d'hydrogène ou un groupement de formule II



II

- correspondant au disulfure symétrique de l'inhibiteur avec R₁, R₂, R₃, R₄, X et Z étant tels que définis ci-dessus,
- et leurs dérivés.

2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que X représente une fonction CONH.

3. Composé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que R₂ représente une chaîne alkyle ou arylalkyle substituée le cas échéant.

4. Composé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que R₄ représente une chaîne alkyle de préférence en C₁ à C₃ substituée par un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolye.

5. Composé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi :

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp-NH₂ ;

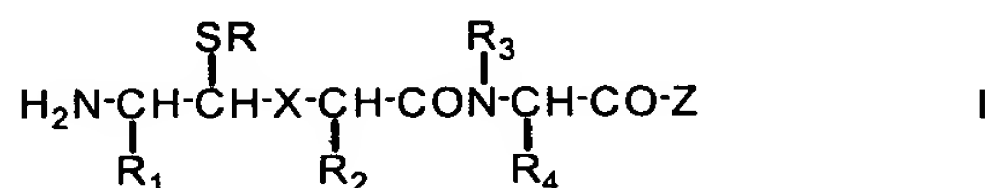
les N-[(2RS,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Sal ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.hSal ; et

les N-[(2S,3S) et (2R,3S), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-carboxylate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp.

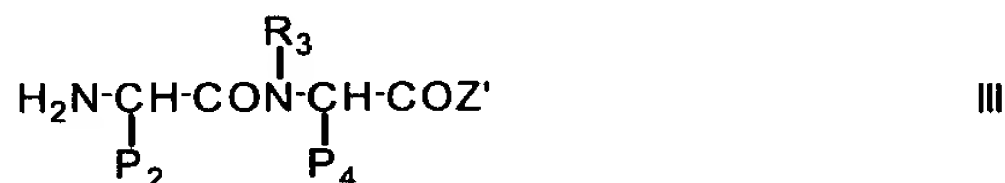
5 6. Procédé de préparation d'un composé de formule générale

I



10

avec R₁, R₂, R₃, R₄, R et Z tel que défini en revendication 1 et X représentant un groupement CONH, caractérisé en ce qu'il comprend au moins le couplage d'un dipeptide ester de formule générale III

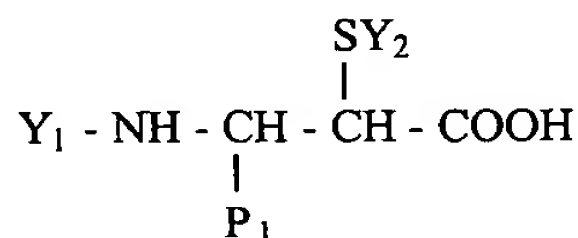


15

dans laquelle

- P₂ et P₄ correspondent à des formes protégées de R₂ et R₄,
 - R₃ est tel que défini ci-dessus et
 - Z' représente un groupement OC(CH₃)₃, OCH₂-C₆H₅ ou
- 20 NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,

25 avec un composé de formule générale IV,

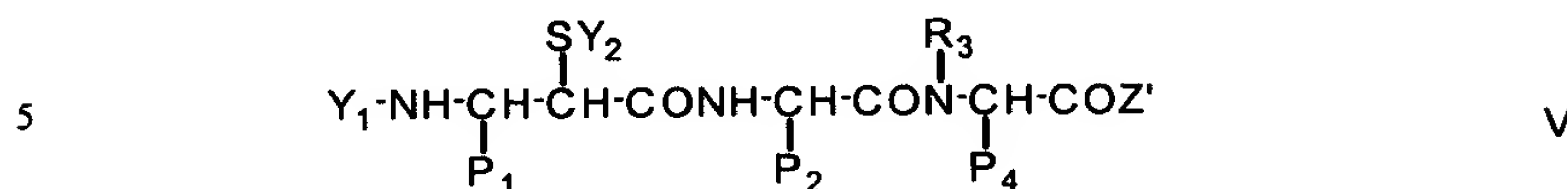


IV

dans laquelle :

- Y₁ représente un groupement protecteur

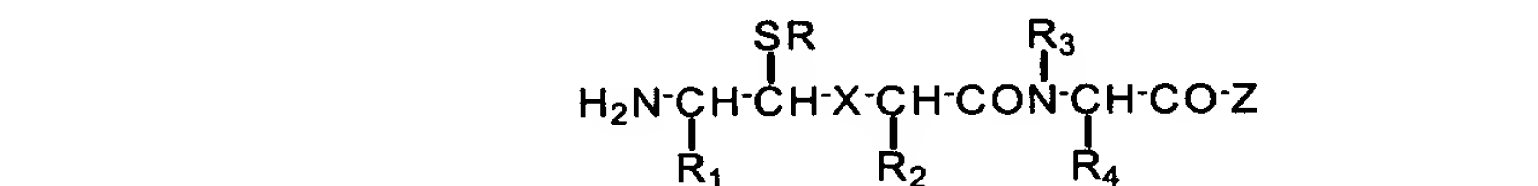
- Y_2 représente un groupement protecteur
- P_1 représente une forme protégée de R_1 ,
dans des conditions suffisantes pour conduire via le composé V



et sa déprotection audit composé de formule générale I.

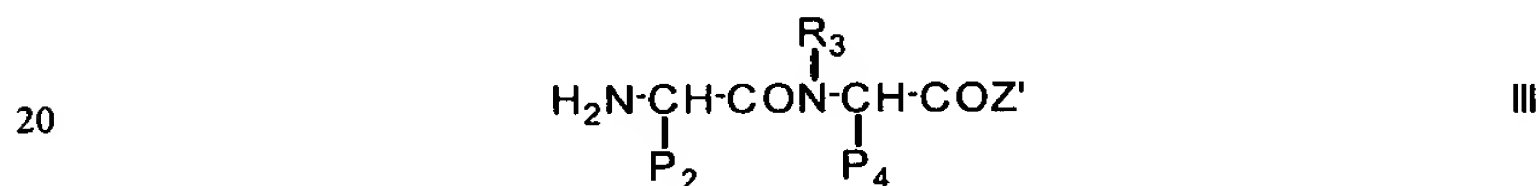
7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la réaction de couplage est réalisée dans un solvant organique, en présence d'un agent de couplage et d'une amine tertiaire et à une température de l'ordre de 20°C.

8. Procédé de préparation d'un composé de formule générale I

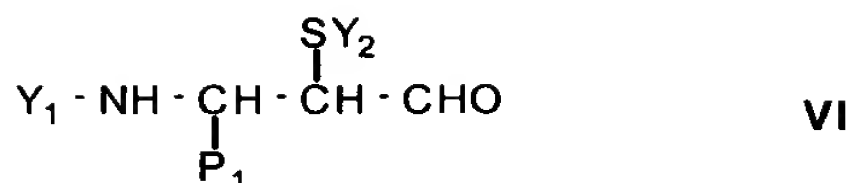


dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R et Z sont tels que définis en revendication 1 et X représente un groupement $\text{CH}_2\text{-NH}$, caractérisé en ce qu'il comprend au moins :

- la condensation d'un composé de formule générale III

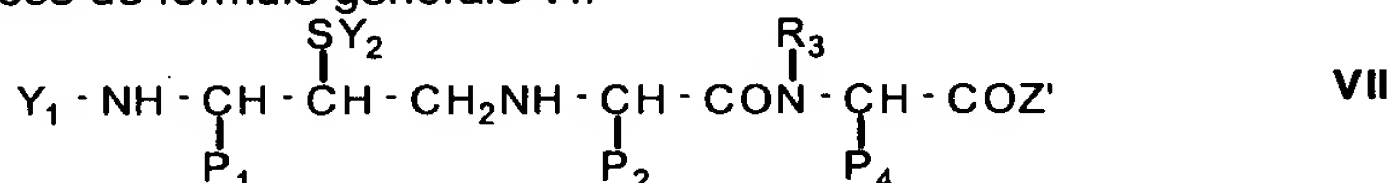


- Z' représente un groupement $\text{OC}(\text{CH}_3)_3$, $\text{OCH}_2\text{-C}_6\text{H}_5$ ou $\text{NR}''\text{R}'''$ dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,
- avec un composé de formule générale VI,



5 dans laquelle Y_1 , Y_2 et P_1 sont tels que définis en revendication 6,

— la réduction de l'intermédiaire ainsi formé pour conduire via le composé de formule générale VII



10 et sa déprotection audit composé de formule générale I.

9. Procédé selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisé en ce que les deux carbones asymétriques du dipeptide ester de formule générale III possèdent une configuration S.

15 10. Utilisation d'un composé tel que défini selon l'une des revendications 1 à 5 à titre d'inhibiteur sélectif à l'égard de l'aminopeptidase A.

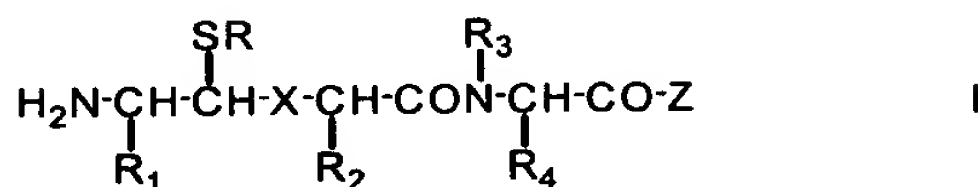
11. Utilisation d'un composé tel que défini selon l'une des revendications 1 à 5 pour préparer un médicament destiné à diminuer la prise alimentaire, moduler des états d'anxiété ou de crises de panique ou traiter l'hypertension artérielle essentielle et secondaire, l'insuffisance cardiaque et
20 rénale, des troubles de l'homéostasie hydrodynamique, l'infarctus du myocarde ou la protéinurie chez les diabétiques.

12. Composition pharmaceutique comprenant en tant que principe actif au moins un composé de formule générale (I) ou un de ses dérivés selon l'une des revendications 1 à 5.

25 13. Système de diagnostic pour détecter et doser l'aminopeptidase A caractérisé en ce qu'il comprend au moins un composé de formule générale I selon l'une des revendications 1 à 5.

REVENDECATIONS

1. Composé de formule générale I :



dans laquelle :

- R₁ représente une chaîne alkyle, alkényle ou alkynyle, cycloalkyle, ou (cycloalkyle)alkyle substituée par au moins un groupement

- -COOH, éventuellement estérifié par un groupe alcoyle ou alkyle comportant de 2 à 12 atomes de carbone,

- SO₃H, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique, éventuellement protégé par un groupement néopeptidique,

- PO₃H₂, éventuellement substitué par un groupement (-CH₂CH₂SCOCH₃), ou

- tétrazolyle.

- R₂ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyle)alkyle, (hétéroaryl)alkyle substituée ou non par au moins un groupement OH, OR, SR', NH₂, NHR', guanidinyne, COOH, CONH₂, ou un atome d'halogène choisi parmi le F, Cl, Br ou I avec R' représentant un alkyle en C₁ à C₄ linéaire ou ramifié.

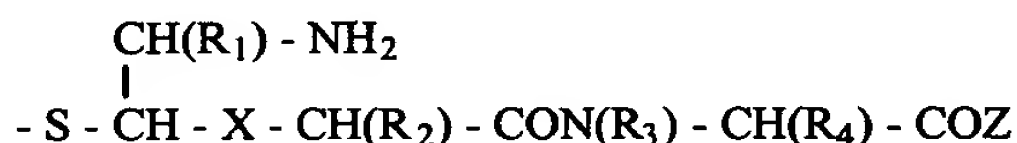
- R₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,

- R₄ représente une chaîne alkyle, aryle, arylalkyle, cycloalkyle, (cycloalkyl)alkyle, (hétéroaryl)alkyle, hétérocycloalkyle ou (hétérocycloalkyl)alkyle substituée par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolyle avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus, à la condition que lorsque R₁ représente un groupement (CH₂)₂-CO₂H, R un atome d'hydrogène, X un groupement CONH, R₂ un radical pentanoyle, R₃ un atome d'hydrogène et Z une fonction hydroxyle, R₄ soit différent d'un groupement CH₂-CO₂H,

- R₃ et R₄ peuvent constituer ensemble un composé hétérocyclique, à 5 ou 6 chaînons, substitué par au moins un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H,

SO₂NH₂ ou PO₃H₂ avec les groupements CO₂H, SO₃H et PO₃H₂ le cas échéant protégés comme décrit ci-dessus,

- X représente un groupement CONH ou CH₂NH,
- Z représente un groupement OH, OCH₂-C₆H₅ ou NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N et
- R représente un atome d'hydrogène ou un groupement de formule II



II

correspondant au disulfure symétrique de l'inhibiteur avec R₁, R₂, R₃, R₄, X et Z étant tels que définis ci-dessus, et leurs dérivés.

2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que X représente une fonction CONH.

3. Composé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que R₂ représente une chaîne alkyle ou arylalkyle substituée le cas échéant.

4. Composé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que R₄ représente une chaîne alkyle de préférence en C₁ à C₃ substituée par un groupement CO₂H, CONH₂, SO₃H, SO₂NH₂, PO₃H₂ ou tétrazolye.

5. Composé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi :

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Asp ;

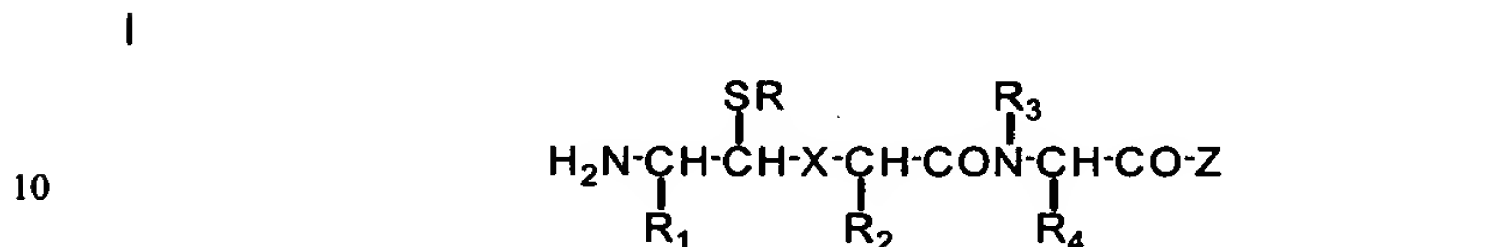
les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp ;

les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Ile-L.Asp-NH₂ ;

les N-[(2RS,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.Sal ; et

5 les N-[(2S,3R) et (2R,3R), 3-amino, 2-sulfhydryl, 5-sulfonate pentanoyl]-L.Tyr-L.hSal.

6. Procédé de préparation d'un composé de formule générale

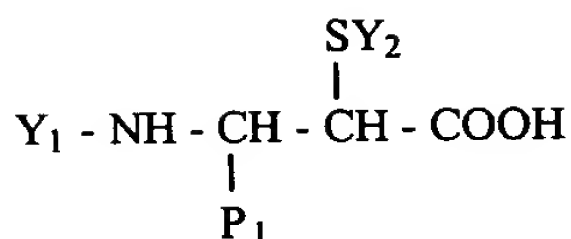


avec R₁, R₂, R₃, R₄, R et Z tel que défini en revendication 1 et X représentant un groupement CONH, caractérisé en ce qu'il comprend au moins le couplage d'un dipeptide ester de formule générale III



dans laquelle

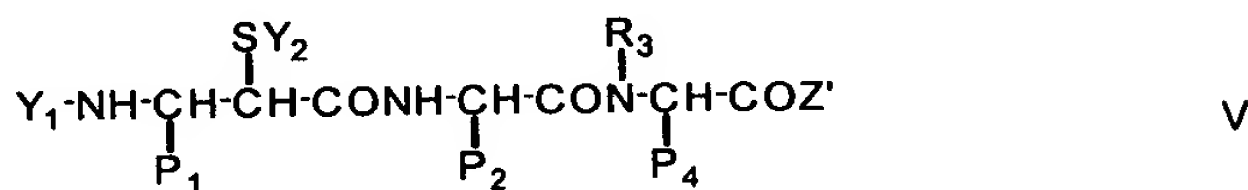
- P₂ et P₄ correspondent à des formes protégées de R₂ et R₄,
 - 20 — R₃ est tel que défini ci-dessus et
 - Z' représente un groupement OC(CH₃)₃, OCH₂-C₆H₅ ou NR''R''' dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5
 - 25 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,
- avec un composé de formule générale IV,



IV

dans laquelle :

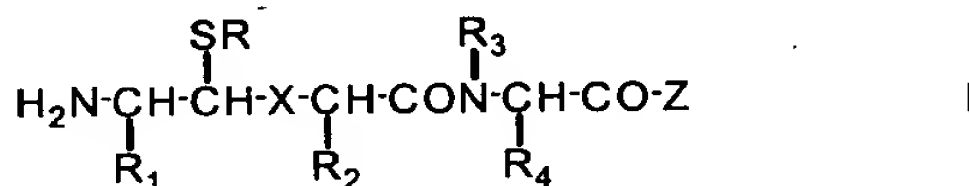
- Y₁ représente un groupement protecteur
 - Y₂ représente un groupement protecteur
 - 5 — P₁ représente une forme protégée de R₁,
- dans des conditions suffisantes pour conduire via le composé V



10 et sa déprotection audit composé de formule générale I.

7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la réaction de couplage est réalisée dans un solvant organique, en présence d'un agent de couplage et d'une amine tertiaire et à une température de l'ordre de 20°C.

15 8. Procédé de préparation d'un composé de formule générale I

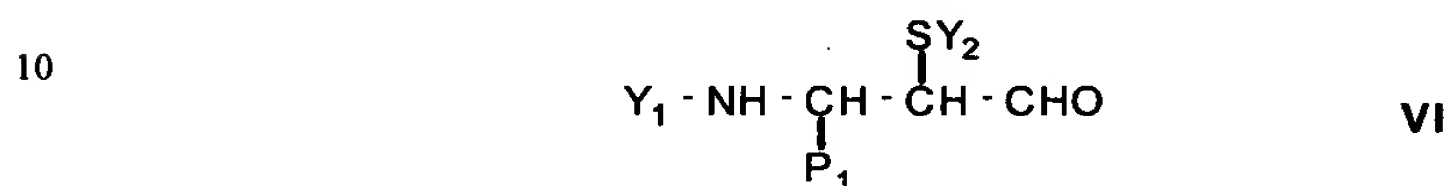


20 dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄, R et Z sont tels que définis en revendication 1 et X représente un groupement CH₂-NH, caractérisé en ce qu'il comprend au moins :

- la condensation d'un composé de formule générale III

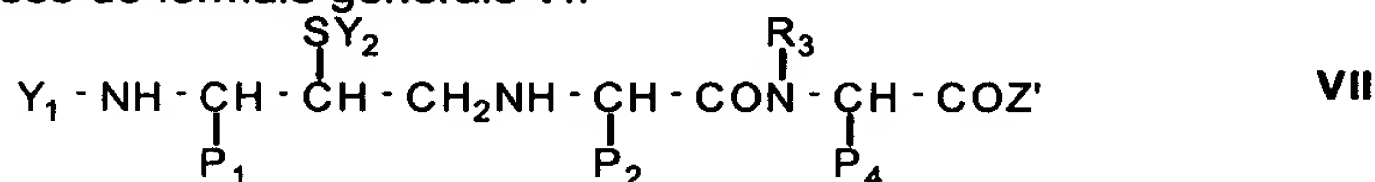


- Z' représente un groupement $\text{OC}(\text{CH}_3)_3$, $\text{OCH}_2\text{-C}_6\text{H}_5$ ou $\text{NR}''\text{R}'''$ dans lequel R'' et R''' peuvent représenter indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle ou arylalkyle, avec R'' et R''' pouvant constituer ensemble, avec l'atome d'azote, un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons possédant le cas échéant un 2^{ème} hétéroatome choisi parmi O, S et N,
- avec un composé de formule générale VI,



dans laquelle Y_1 , Y_2 et P_1 sont tels que définis en revendication 6,

- la réduction de l'intermédiaire ainsi formé pour conduire via le composé de formule générale VII



et sa déprotection audit composé de formule générale I.

9. Procédé selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisé en ce que les deux carbones asymétriques du dipeptide ester de formule générale III possèdent une configuration S.

10. Utilisation d'un composé tel que défini selon l'une des revendications 1 à 5 à titre d'inhibiteur sélectif à l'égard de l'aminopeptidase A.

11. Utilisation d'un composé tel que défini selon l'une des revendications 1 à 5 pour préparer un médicament destiné à diminuer la prise alimentaire, moduler des états d'anxiété ou de crises de panique ou traiter l'hypertension artérielle essentielle et secondaire, l'insuffisance cardiaque et rénale, des troubles de l'homéostasie hydrodynamique, l'infarctus du myocarde ou la protéinurie chez les diabétiques.

Documents reçus
le : 04-02-00
Non examinés par
l'I.N.P.I.

12. Composition pharmaceutique comprenant en tant que principe actif au moins un composé de formule générale (I) ou un de ses dérivés selon l'une des revendications 1 à 5.

13. Système de diagnostic pour détecter et doser
5 l'aminopeptidase A caractérisé en ce qu'il comprend au moins un composé de formule générale I selon l'une des revendications 1 à 5.